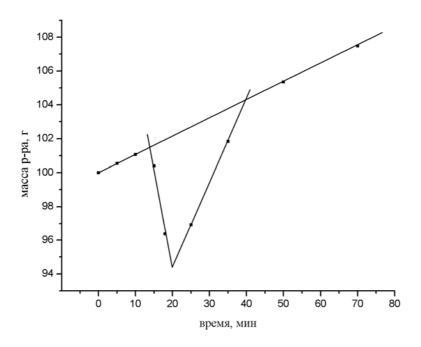
## НЕОРГАНИЧЕСКАЯ ХИМИЯ

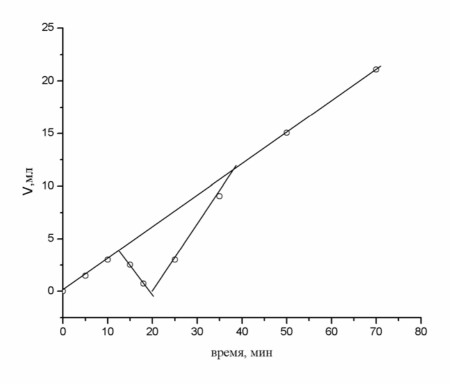
# Задача 1. (автор А.И. Жиров)

1 - 2.



Изменение массы раствора (с поправкой на отбор проб)

Газ подается с постоянной скоростью (0,168 г/мин), происходящие химические процессы приводят к образованию осадка (после 17 мин) и дальнейшему его полному растворению (после 40 мин).



Сходную временную зависимость имеет расход тиосульфата натрия на титрование проб. Следовательно, пропускаемый газ — окислитель. Тиосульфат-ион является одноэлектронным восстановителем, можно определить массу газа, соответствующую 1 моль электронов окислительно-восстановительного процесса:  $0,534:(1,50\times0,1\times10^{-3}\times100,534)=35,4$  (г). Это значение соответствует хлору (двухэлектронный окислитель).

Изменение окраски раствора, выпадение осадка свидетельствует о том, что в растворе мог находиться иодид. Стехиометрия реакции  $2\Gamma + Cl_2 = I_2 + 2C\Gamma$  достигается через 20 мин. Масса хлора, поглощенного раствором составит  $0,1068\times20 = 2,136$  (г) или 0,0301 моль. Количество иодида в растворе 0,0602 моль. Молярная масса иодида составляет 166 г/моль, атомная масса катиона 166-127 = 39. Следовательно, в растворе находился иодид калия в предположении, что весь газ прореагировал с раствором.

- 3. Скорость пропускания хлора составляет  $0.1068 \times 60 = 6.41$  (г/ч) или 0.09 моль/ч.
- 4. При пропускании хлора в раствор иодида калия могут последовательно образоваться:

$$3KI + Cl2 = KI3 + 2KCl$$
 
$$2KI + Cl2 = 2KCl + I2 \downarrow$$
 
$$KI + Cl2 = KICl2 (2KCl + I2 + Cl2 = 2KICl2)$$
 
$$KI + 2Cl2 = KICl4 (KICl2 + Cl2 = KICl4)$$

Эти реакции являются препаративным путем получения  $KICl_2$  и  $KICl_4$ . (см. "Руководство по неорганическому синтезу" под ред. Г. Брауэра, М., 1985, т.2, стр.343, 345)

## Задача 2. (автор С.А. Серяков)

1. Наиболее подходящий вариант  $\mathbf{B}$  – азид, т.к. по условию это вещество бинарное и образовано остатком кислоты и металлом.

Расчет состава для азида  $\Im(N_3)_x$ :  $M(\Im) = x \cdot 3 \cdot (A_r(N)/(0.38) - A_r(N)) = 68.5 \cdot x$  г/моль

X	1	2	3	4
Ar(Э)	68.5(нет)	137(Ba)	205.5(нет)	274(нет)

Итак,  $\mathbf{B} = \mathrm{Ba}(\mathrm{N}_3)_2$ ,  $\mathbf{Y} = \mathrm{Ba}$ , расчет состава веществ  $\mathbf{D} - \mathbf{F}$ :  $\mathrm{n}(\mathrm{Ba})$ : $\mathrm{n}(\mathrm{N}) = 1:6 \cdot (1 - \Delta \mathrm{m_i}/\Delta \mathrm{m_{IV}})$ ;

Вещество:	D	E	F
n(Ba):n(N)	1:2	3:4	3:2

Значит,  $\mathbf{D} = BaN_2$ ,  $\mathbf{E} = Ba_3N_4$ ,  $\mathbf{F} = Ba_3N_2$ .

Кислота  $X - HN_3$ , поскольку B получен по реакции обмена (кроме газообразного соединения и воды нет других продуктов), тогда  $A = BaCO_3$ ,  $C = CO_2$  (Действие  $HN_3$  на другие минералы Ba не приведет к образованию только газа и азида бария).  $J = NH_3$ ,  $K = Ba(OH)_2$ .

Уравнения реакций:

$$BaCO_3 + 2HN_3 \rightarrow Ba(N_3)_2 + CO_2 + H_2O$$

$$Ba(N_3)_2 \rightarrow BaN_2 + 2N_2$$

$$3Ba(N_3)_2 \rightarrow Ba_3N_2 + 8N_2$$

$$3Ba(N_3)_2 \rightarrow Ba_3N_4 + 7N_2$$

$$Ba(N_3)_2 \rightarrow Ba + 6N_2$$

$$3BaN_2 + 6H_2O \rightarrow 3Ba(OH)_2 + 2NH_3 + 2N_2$$

$$Ba_3N_4 + 6H_2O \rightarrow 3Ba(OH)_2 + 2NH_3 + N_2$$

$$Ba_3N_2 + 6H_2O \rightarrow 3Ba(OH)_2 + 2NH_3$$

- 2.  $Ba^{2+}$  ядовит, поэтому, (в отличие от  $Ca^{2+}$ ) формирование залежей минерала  $BaCO_3$ , благодаря его концентрированию живыми организмами невозможно.
- 3. Возможно получение Ca и Sr. Mg и Be образуют очень устойчивые нитриды, поэтому получить соотвествующие простые вещества в условиях IV эксперимента невозможно.

4. 
$$Cu + 4HN_3 \rightarrow Cu(N_3)_2 + NH_4N_3 + N_2$$

5. уравнения реакций Ва(ОН)<sub>2</sub> с недостатком (а) и с избытком (б) СО<sub>2</sub>:

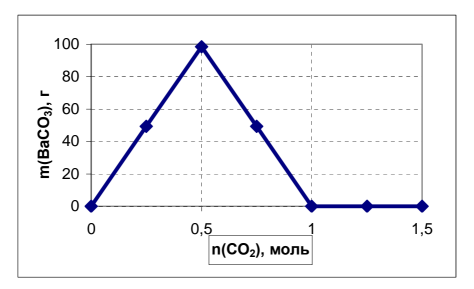
(a) 
$$Ba(OH)_{2 p-p} + CO_2 \rightarrow BaCO_{3 TB} + H_2O$$
 (6)  $Ba(OH)_{2 p-p} + 2CO_2 \rightarrow Ba(HCO_3)_{2 p-p}$ 

 $M(BaCO_3) = 197 \ г/моль$ 

на участке [0, 0.5] моль  $CO_2$ ,  $m(\text{осадка}) = n(CO_2) \cdot 197$ .

на участке [0,5;1] моль  $CO_2$ ,  $m(\text{осажка}) = \{1 - n(\text{CO}_2)\} \cdot 197$ .

на участке [1; 1,5] моль  $CO_2$ , m(осадка) = 0.



## Задача 3. (автор С.А. Серяков)

**1.** Для вещества **E** сумма массовых долей элементов составляет 100%, поэтому сразу можно определить его состав:

$$\omega$$
 (O)/A<sub>r</sub>(O): $\omega$ (Na)/A<sub>r</sub>(Na) = 3,848 : 0,719 = 2 : 1, **E** - Na<sub>2</sub>O.

Аналогичный расчет мольного соотношения натрия и кислорода для веществ **A-D** приводит к следующим результатам:

Вещество	A	В	C	D
ν(Na): ν(O)	3:4	1:2	1:1	1:1

Вещества **A-D** содержат помимо натрия и кислорода еще один элемент, поскольку сумма массовых долей натрия и кислорода для них меньше 100%, а каждое из упомянутых соединений не может содержать более трех элементов по условию.

Пусть молярная масса эквивалента неизвестного элемента в соединениях  $\mathbf{A}$ - $\mathbf{D}$  –  $\mathbf{G}_{i}$ , где i=1,2,3,4 соответственно, тогда, при условии, что наиболее электроотрицательный элемент в этих веществах – кислород, справедливо соотношение:

$$\{\omega_i(O)/8 - \omega_i(Na)/23\} = \{100\% - \omega_i(O) - \omega_i(Na)\}/3$$

8 г/моль — молярная масса эквивалента ( ${
m O}^{2}$ -) г/моль, 23 г/моль — молярная масса эквивалента  ${
m Na}^+$ 

Результаты расчетов эквивалентной массы приведены в таблице:

Вещество	A	В	C	D
Э <sub>і</sub> , г/моль	2,8	4,7	7	14

По определению атомная масса неизвестного элемента  $A_r = n_i \cdot 3_i$ , где  $n_i$  – степень окисления элемента (обычно бывает целым), с другой стороны  $n_i$  редко превышает 7. По данным

таблицы элемент мог изменить степень окисления в 5 раз (14/2.8), вполне разумно предположить степень окисления элемента в **D** - +1 элемент, - **азот**.

Вещества **А-D**(расчет по массовым долям элементов; согласно условию устойчивости веществ следует удвоить молекулярную формулу в случаях **С** и **D**):

Вещество	A	В	C	D
Формула	Na <sub>3</sub> NO <sub>4</sub>	NaNO <sub>2</sub>	Na <sub>4</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	$Na_2N_2O_2$

Дальнейшее восстановление **D** металлическим натрием протекает с выделением азота, в результате в смеси остается лишь  $Na_2O$ , с другой стороны в смеси присутствует соединение азота, отвечающее степени окисления +5 ( $Na_3NO_4$ ). Сопоставление количества натрия, необходимого для полного восстановления **X** приводит к уравнению:

 $X + 5Na \rightarrow ...$ . Это соответствует уравнению реакции восстановления нитрата натрия ( $X=NaNO_3$ ) — этот способ получения оксида натрия в том или ином виде применяется до сих пор.

Продукты взаимодействия В-D с соляной кислотой представлены в таблице:

Вещество	F	G	Н
Продукт	$N_2O_3$	NO	N <sub>2</sub> O

Уравнения проведенных реакций:

$$2Na + NaNO_3 \longrightarrow Na_2O + NaNO_2 \qquad Na_2O + NaNO_3 \longrightarrow Na_3NO_4$$

$$2Na + 2NaNO_2 \longrightarrow Na_4N_2O_4 \qquad 4HCl + Na_4N_2O_4 \longrightarrow 4NaCl + 2H_2O + 2NO$$

$$2Na + Na_4N_2O_4 \longrightarrow Na_2N_2O_2 + 2Na_2O \qquad 4HCl + 2Na_2N_2O_2 \longrightarrow 4NaCl + 2H_2O + N_2O$$

$$2Na + Na_2N_2O_2 \longrightarrow 2Na_2O + N_2 \qquad 2HCl + 2NaNO_2 \longrightarrow 2NaCl + H_2O + N_2O_3$$

**2.** Анион A – ортонитрат-анион имеет структуру тетраэдра с атомом азота в центре:

В – нитрит-ион, для которого справедливы 2 мезомерные формы:

Для аниона  $\mathbf{C}$  две заторможенных конформации представлены ниже, наиболее устойчивой из них является та, одноименные заряды в которой наиболее далеки друг от друга( $\mathbf{I}$ ):

Решения заданий тура по выбору

Возможные структуры аниона **D**:

$$\begin{array}{cccc}
O^{-} & O^{-} & O^{-} \\
N = N & N = N \\
Z & E O^{-}
\end{array}$$

Z – изомер является термодинамически менее стабильным вследствие значительного отталкивания одноименно заряженных атомов кислорода, при Z - конфигурации двойной связи.

3. Возможные способы получения веществ А-D представлены ниже:

$$NaNO_{3} + Pb(Fe) \xrightarrow{280^{0}C} NaNO_{2} + PbO(Fe_{3}O_{4}) \quad 2NaNO_{2} + 2Na \xrightarrow{-34^{0}C} Na_{4}N_{2}O_{4} \\ NaNO_{3} + Na_{2}O \xrightarrow{300^{0}C} Na_{3}NO_{4} \quad 2NaNO_{2} + 4Na/Hg \xrightarrow{25^{0}C} 4NaOH + Na_{2}N_{2}O_{2}$$

- **4**.  $Fe(CO)_2(NO)_2$  т.к. Fe не может принять от лигандов более 10 электронов, в соответствии с правилом Сиджвика, CO донор двух электронов, NO трех.
- **5.** С двумя фактами: 1) плоский циклический димер, 2) наличие обоих моментов, в полной мере согласуется следующая структура  $N_2O_2$ :

## Задача 4. (автор Ю.Н. Медведев)

1.

2. Насыщенными называют растворы, находящиеся в термодинамическом равновесии с твердой фазой. Уравнения равновесных реакций и константы равновесий:

Гетерогенное равновесие между осадком и раствором:

Решения заданий тура по выбору

$$AgN_{3 \text{ (TB.)}} \iff Ag^+_{\text{ (p-p)}} + N_{3 \text{ (p-p)}} \qquad \qquad \Pi P = 10^{-8,54}$$

$$AgIO_{3 (TB.)} \leftarrow Ag^{+}_{(p-p)} + IO_{3 (p-p)}^{-}$$
  $\Pi P = 10^{-7.52}$ 

Протолиз анионов:

$$N_3^- + H_2O \iff HN_3 + OH^-$$
  $K_b = 10^{-14}/10^{-4.72} = 5.25 \cdot 10^{-10}$ 

$$IO_3^- + H_2O \iff HIO_3 + OH^-$$
  $K_b = 10^{-14}/10^{-0.79} = 6.17 \cdot 10^{-14}$ 

- 3. Оба аниона, проявляя основные свойства, подвергаются в воде протолизу (см. п. 2). Уменьшение рН раствора (т.е. подкисление) приведет к увеличению степени протолиза (т.е. к смещению равновесия вправо по принципу Ле Шателье Брауна) и к увеличению растворимости осадков.
- 4. Запишем ещё раз уравнения равновесных процессов и константы равновесий:

$$AgX_{(TB.)} \iff Ag^{+}_{(p-p)} + X^{-}_{(p-p)}$$

$$TIP = [Ag^{+}][X^{-}]$$

$$X^{-} + H_{2}O \iff HX + OH^{-}$$

$$K_{b} = \frac{[HX][OH^{-}]}{[X^{-}]} = \frac{[HX]10^{-14}}{[X^{-}][H^{+}]} = \frac{10^{-14}}{K_{a}}$$

Без учета протолиза растворимость  $s = [Ag^+] = [X^-]$ . С учетом протолиза:

$$s = [Ag^+] = [X^-] + [HX].$$

Выразим [HX] из выражения для 
$$K_b$$
 (или  $K_a$ ):  $[HX] = \frac{[X^-][H^+]}{K_a}$ . Тогда:

$$s = [X^{-}] + [HX] = [X^{-}] + \frac{[X^{-}][H^{+}]}{K_{a}} = [X^{-}] \cdot \left(1 + \frac{[H^{+}]}{K_{a}}\right) = \frac{\Pi P}{s} \cdot \left(1 + \frac{[H^{+}]}{K_{a}}\right)$$

$$(\text{T.K. }[\text{X}^-] = \Pi P / [\text{Ag}^+] = \Pi P / S ).$$

$$s^2 = \Pi P \cdot \left( 1 + \frac{[H^+]}{K_a} \right)$$

Отсюда: 
$$\Pi P_{AgN_3} \cdot \left(1 + \frac{[H^+]}{K_{HN_3}}\right) = \Pi P_{AgIO_3} \cdot \left(1 + \frac{[H^+]}{K_{HIO_3}}\right)$$

Решая это уравнение относительно  $[H^+]$ , получим:

$$[H^{+}] = \frac{K_{1}K_{2}(\Pi P_{1} - \Pi P_{2})}{K_{1}\Pi P_{2} - K_{2}\Pi P_{1}}$$

Подставив значения констант из условия, найдём:  $[H^+] = 1,81\cdot 10^{-4}$ , pH = 3,74. Растворимость при этом значении pH составит  $s_1 = s_2 = 1,74\cdot 10^{-4}$  моль/л.

5. **СТРОГОЕ РЕШЕНИЕ.** Без учета протолиза pH = 7 и растворимость равна  $s = \sqrt{\Pi P} = 5,37 \cdot 10^{-5}$ . Протолиз увеличивает растворимость соли и повышает pH насыщенного раствора. Запишем ещё раз уравнения равновесных процессов и константы равновесий:

C учетом протолиза  $s=[Ag^+]=[X^-]+[HX].$  Из выражения для  $K_b$  получим  $[HX]=\sqrt{K_b\cdot[X^-]}\,.$  Следовательно  $[Ag^+]=[X^-]+[HX]=[X^-]+\sqrt{K_b\cdot[X^-]}\,.$ 

С учетом этого выражение для ПР запишем так:

$$\Pi P = [Ag^{+}][X^{-}] = ([X^{-}] + \sqrt{K_b \cdot [X^{-}]}) \cdot [X^{-}]$$

$$\Pi P = [X^{-}]^2 + \sqrt{K_b} \cdot \sqrt{[X^{-}]^3}$$

что равносильно уравнению:

$$[X^{-}]^{4} - K_{h}[X^{-}]^{3} - 2\Pi P \cdot [X^{-}]^{2} + \Pi P^{2} = 0$$

Подстановка  $K_b = 5,25 \cdot 10^{-10}$  и  $\Pi P = 2,88 \cdot 10^{-9}$  даст:

$$[N_3^-]^4 - 5.25 \cdot 10^{-10} [N_3^-]^3 - 5.76 \cdot 10^{-9} \cdot [N_3^-]^2 + 8.29 \cdot 10^{-18} = 0$$

Решение этого уравнения методом последовательных приближений приводит к результату (в качестве первого приближения взято  $[N_3^-] = \sqrt{\Pi P} = 5,37 \cdot 10^{-5}$ ):

$$[N_3^-] = 5,42 \cdot 10^{-5}$$
 $[HN_3] = \sqrt{K_b \cdot [N_3^-]} = 1,69 \cdot 10^{-7}$ 
 $s = [Ag^+] = [N_3^-] + [HN_3] = 5,44 \cdot 10^{-5}$  моль/л
 $[OH^-] = [HN_3] = 1,69 \cdot 10^{-7}$ 
 $[H^+] = 5,92 \cdot 10^{-8}$ 
 $pH = 7,23$ 

#### ПРИБЛИЖЕННОЕ РЕШЕНИЕ.

$$\mathbf{K}_{b} = \frac{[\mathrm{HN}_{3}][\mathrm{OH}^{-}]}{[\mathrm{N}_{3}^{-}]} = \frac{[\mathrm{OH}^{-}]^{2}}{[\mathrm{N}_{3}^{-}]} \ \, (\text{т.к.} \ [\mathrm{OH}^{-}] = [\mathrm{HN}_{3}]) \, , \, \mathrm{отсюда} \ [\mathrm{OH}^{-}]^{2} = \mathbf{K}_{b} \cdot [\mathrm{N}_{3}^{-}] \, .$$

Предположим, что ввиду малой константы протолиза концентрация азид-ионов изменилась не сильно. Тогда  $[N_3^-] \approx \sqrt{\Pi P}$  и  $[OH^-]^2 = K_b \cdot [N_3^-] = K_b \cdot \sqrt{\Pi P}$  .

После подстановки констант:

Заключительный этап

$$[OH^{-}]^{2} = 2,82 \cdot 10^{-14}$$

$$[OH^{-}] = 1,68 \cdot 10^{-7}$$

$$[HN_{3}] = [OH^{-}] = 1,68 \cdot 10^{-7}$$

$$[H^{+}] = 5,96 \cdot 10^{-8}$$

$$pH = 7,23$$

$$[N_3^-] = \frac{[OH^-]^2}{K_b} = 5.38 \cdot 10^{-5}$$

$$s = [N_3^-] + [HN_3] = 5,40 \cdot 10^{-5}$$

Ответы практически совпадают.

И, наконец, **самое приблизительное решение**. Примем, что протолиз практически не изменяет величину pH раствора, а именно pH = 7. Тогда, используя формулу, связывающую растворимость и pH, выведенную в пункте 4, получим:

$$s = \sqrt{\Pi P \cdot \left(1 + \frac{[H^+]}{K_a}\right)} = 5,38 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}.$$

6. По правилу Полинга  $HIO_3$  – одноосновная кислота с двуия концевыми атомами кислорода  $(HO)IO_2$  – сильная кислота. Оценочное значение  $pK_a \approx -3$ . Экспериментальное значение  $pK_a = -\lg(10^{-0.79}) = 0.79$ . Это значение можно объяснить, предполагая, что в водном растворе происходит дополнительная гидратация кислоты (образование ортоформы):

$$HIO_3 + H_2O \xrightarrow{\longleftarrow} H_3IO_4$$

В этой форме кислота является трехосновной кислотой с одним концевым атомом кислорода (HO) $_3$ IO — кислотой средней силы pK $_a \approx 2$ . Возможны процессы конденсации ортоформы:

$$n H_3IO_4 \xrightarrow{\longleftarrow} (HIO_3)_n + n H_2O$$

И в этом случае каждый атом иода связан только с одним концевым атомом кислорода (остальные — мостиковые). Равновесие между такими формами может давать промежуточное значение  $pK_a$  ( $2 > pK_a > -3$ ).

# Задача 5. (автор С.А. Серяков)

1. Синтез соденинеия A из CO и NH3 и ядовитость аниона  $X^-$  (см. вопрос 4) наводят на мысль, что  $X^-$  может быть  $CN^-$ .

$$CO + NH_3 \rightarrow HCN (A) + H_2O$$

$$HCN + KOH \rightarrow H_2O + KCN$$
 (B)

$$CaCN_2 + C + K_2CO_3 \rightarrow 2KCN$$
 (B)  $+ CaCO_3$ 

$$nCN^- + M^{n+} \rightarrow M(CN)_n$$
 (C)

Согласно вопросу 3:

$$M(CN)_n + nCH_3I = nCH_3NC + MI_n$$

Соединение **D** должно содержать цианидный фрагмент, тогда превращение  $C \to D$ :

$$M(CN)_n \rightarrow M + n/2 (CN)_2 (D)$$

Гидролиз дициана представляет собой присоединение воды по связи С≡N. Образующийся амид может подвергаться дальнейшему гидролизу, поэтому «1 продукт» или амид или оксалат аммония

Брутто-формулу вещества **E** ( $C_2S_2N_2H_4$ ) легко определить по стехиометрии правой части уравнения сгорания. Строение E становится понятным, исходя из взаимодействия (CN)<sub>2</sub> с KHS (присоединение гидросульфида ионов по связи  $C\equiv N$ ):

$$(CN)_2 + 4KHS \longrightarrow S C - C S + K_2S$$

$$H_2N NH_2$$

$$[H_2N-C(S)]_2 + 5O_2 \rightarrow 2H_2O + 2CO_2 + 2SO_2 + N_2$$

**Взаимодействие**  $[H_2N-C(S)]_2$  со щелочью:

$$4KOH + [H_2N-C(S)]_2 \rightarrow KSCN + K_2S + KCN + 4H_2O$$

При переборе продуктов этой реакции, которые могу реагировать с серной кислотой, можно остановиться лишь на роданиде калия, т.к. при его взаимодействии с серной кислотой образуется газ с молярной массой 60 г/моль:

KSCN (F) + 
$$2H_2SO_4 + H_2O \rightarrow NH_4HSO_4 + KHSO_4 + COS\uparrow$$

Роданид калия реагирует с избытком M<sup>n+</sup>:

$$M^{n+}_{(\mu 36.)} + nSCN^{-} \rightarrow M(SCN)_n$$
 (G)

## Остальные реакции:

$$4M(SCN)_n \xrightarrow{\quad t^o\quad} 2M_2S_n + nC_3N_4 + nCS_2$$

$$M(SCN)_n + n/2Br_2 \rightarrow n/2(SCN)_2$$
 (H) +  $MBr_n$ 

$$(SCN)_2 + KCN_{(H36.)} \rightarrow KSCN (F) + S(CN)_2 (X-Y)$$

$$3(SCN)_2 + 4H_2O \rightarrow H_2SO_4 + HCN(A) + 5HSCN$$

#### Следовательно,

$$\label{eq:linear_equation} \begin{split} \textbf{A} - \text{HCN, } \textbf{B} - \text{KCN, } \textbf{C} - \text{M(CN)}_n, \textbf{D} - (\text{CN})_2, \textbf{E} - \text{H}_2\text{N-C(S)-C(S)-H}_2\text{N, } \textbf{F} - \text{KSCN, } \textbf{G} - \text{M(SCN)}_n, \textbf{H} - (\text{SCN})_2. & (\textbf{X} - \text{CN, } \textbf{Y} - \text{SCN}) \end{split}$$

- **2**.  $M^{n+}$  должен образовывать прочные цианиды, способные к термическому разложению, малораствромые иодиды. Этим условиям удовлетворяют ионы тяжелых металлов, например,  $Ag^+$ ,  $Hg^{2+}$ ,  $Bi^{3+}$ ,  $Pb^{2+}$ .
- 3. Обе реакции представляют собой бимолекулярное нуклеофильное замещение у метильного углерода. Нуклеофил преимущественно атакует углерод метильной группы центром с наибольшей электронной плтностью. Отрицательный заряд цианид-иона почти целиком сосредоточен на атоме углерода, поэтому основное напрвлдение реакции образование ацетониртила по уравнению (1). Цианиды тяжелых металлов малорастворимые (малодиссоциирующие) соедениня, отрицательный заряд углерода скомпенсирован зарядом металла. Единственная альтернатива взаимодействие по азоту с соответствии с уравнением (2). Более корректное объяснение основано на теории ЖМКО Пирсона.

В соответствии с теорией ЖМКО Р. Пирсона углерод метильной группы  $CH_3I$  – мягкая кислота Льюиса и будет реагировать преимущественно с мягкими основаниями. В цианид-ионе отрицательный заряд распределен между азотом и углеродом. Т.к. углерод – более мягкий по Льюису, то преимущественное направление реакции «свободного» цианид-иона – образование ацетонитрила (1). Ионы металлов  $M^{n+}$  – мягкие кислоты Льюиса, связывают  $CN^-$  по атому углерода в прочный комплекс, поэтому атакуется атом азота в соответствии с (2).

**4**. CN<sup>-</sup> – эффективно координируется по железу гемоглобина, блокируя, таким образом, способность связывать кислород. Координация происходит через атом углерода. Устойчивость комплекса с SCN<sup>-</sup> (связывание через атом серы) невелика и практически не препятствует переносу кислорода, что делает роданид-ион менее ядовитым.

# Задача 6. (автор А.И. Жиров)

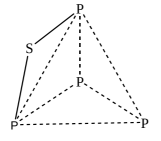
1.

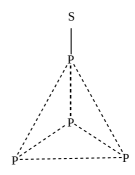
No	ω(A),%	ω(B),%	$z = \omega(B)/\omega(A)$	$y(A_xB_y)=z_i/z_1$
1	79,43	20,57	0,2590	1
2	65,88	34,12	0,5181	2
3	56,29	43,71	0,7765	3

4	49,13	50,87	1,0354	4
5	43,59	56,41	1,294	5
6	35,56	64,44	1,812	7
7	27,87	72,13	2,588	10

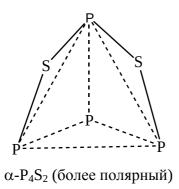
Аналогичный расчет по соотношению  $\omega(A)/\omega(B)$  показывает, что во все соединения входит одинаковое количество атомов A (x = constant). Из приведенных данных следует, что для соединений 1 – 4 две связи A – B заменяют одну связь A – A, которых исходно было 6 в простом веществе. Атом B образует две связи с атомами A. Кроме того, в соединениях 5 – 7 появляются связи A – B, где атом B связан только с одним атомом A. Тогда из число связей в соединении 7 можно определить число атомов A в этих соединениях:  $x = 16 - 6 \times 2 = 4$ . По составу соединения  $A_4B_4$  (соединение 4) следует, что атомные массы A и B близки, тогда A – фосфор, B – сера.

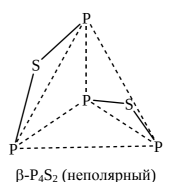
2. Состав соединений:  $1 - P_4S$ ;  $2 - P_4S_2$ ;  $3 - P_4S_3$ ;  $4 - P_4S_4$ ;  $5 - P_4S_5$ ;  $6 - P_4S_7$ ;  $7 - P_4S_{10}$ .
3.





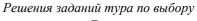
4.

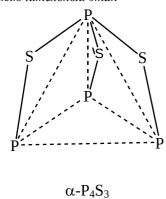


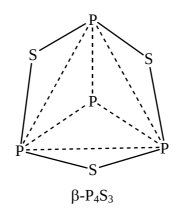


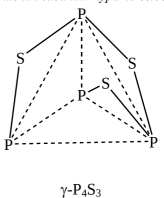
5. Три изомера  $P_4S_3$  (все связи P-S-P по граням тетраэдра):

Заключительный этап









6. Сероуглерод,  $CS_2$ .

7. Соединение  $6 - P_4S_7$ , обладает самой низкой растворимостью в  $CS_2$ . Реакция получения:

$$8P_4 + 7S_8 = 8P_4S_7$$

8.

$$P_4S_{10} + 15Cl_2 = 4PCl_5 + 5S_2Cl_2$$

Так как пентахлорид фосфора может проявлять свойства кислоты Льюиса, то результатом хлорирования  $S_2Cl_2$  будет  $SCl_2$ . Уравнение хлорирования может иметь вид:

$$P_4S_{10} + 20Cl_2 = 4PCl_5 + 10SCl_2$$

Реакционные продукты будут представлять раствор  $PCl_5$  (в молекулярной форме) в  $SCl_2$  (раствор может содержать избыток хлора).

9. Еще возможны соединения  $P_4S_6$ ;  $P_4S_8$ ;  $P_4S_9$ .